(54) STABILIZED HALOGEN- (AINING RESIN COMPOSITION

(11) 56-163138 (A) (43) 2.1981 (19) JP

(21) Appl. No. 55-68476 (22) 22.5.1980

(71) NITTO KASEI K.K. (72) YOSHIKAZU KITANO

(51) Int. Cl3. C08L27/00, C08K5/34

PURPOSE: To provide the titled compsn. which does not cause initial discoloration and is highly stabilized against heat and light, by a method wherein a halogencong. resin is stabilized by using a specified N-contg. cyclic compd. and a lead stabilizer in combination.

CONSTITUTION: When a halogen contg. resin (A) (e.g. PVC) is stabilized by using a lead stabilizer (B) (e.g. tribasic lead sulfate or lead sterate), a compd. (C) of the formula (wherein R is alkyl, alkenyl, cycloalkyl, aralkyl, aryl, substd. aryl) is also added. Hitherto, the agent (B) has been added to the resin (A) to stabilize the resin against heat deterioration, but PVC suffered initial discoloration during processing and the stability of PVC articles to light was insufficient. Further, PVC had a tendency to cause a chalking phenomenon when it was used in the open air. When the compd. (C) is used together with the agent (B), the thermal stability of the resin (A) can be increased and the initial discoloration can be improved. Even when the resin is used in the open air over a long period of time, the chalking phenomenon does not occur and surface gloss is not lost.

(54) VINYL CHŁORIDE RESIN COMPOSITION

(11) 56-163139 (A) (43) 15.12.1981 (19) JP

(21) Appl. No. 55-66893 (22) 20.5.1980

(71) MITSUBISHI RAYON K.K. (72) KAZUMASA KAMATA(2)

(51) Int. Cl³. C08L27/06,C08L51/00

PURPOSE: To provide the titled compsn. having good processability, consisting of PVC and a three-stage polymer in which a relatively high-molecular methyl methacrylate polymer component is arranged on both sides of a copolymer obtd. from a methacrylate ester and an acrylate ester.

CONSTITUTION: There is provided a vinyl chloride resin compsn. consisting of 99.9~80pts.wt. PVC (co)polymer (A) having a vinyl chloride content of 80wt% and 0.1~20pts.wt. three-stage polymer (B) obtd. by polymerizing 40~70pts.wt. mixture (ii) consisting of 30~70wt% 1~18C alkyl methacylate and 70~30wt% 1~18C alkyl acrylate in the presence of 10~45pts.wt. (co)polymer. (i) (which contains 80wt% methyl methacrylate and in which η·sp/c is 2 or above) under such a condition that η·sp/c of the component (ii), becomes 1 or below, and then polymerizing 5~40pts.wt. monomer (or mixture) (iii) consisting of 50~100wt% methyl methacrylate and 50~0wt% copolymerizable monomer in the presence of the polymer contg. the components (i) and (ii) under such a condition that η·sp/c of the component (iii) becomes at least 2. This compsn. has excellent roller slip properties and stickness.

(54) VINYLIDENE FLUORIDE RESIN COMPOSITION

(11) 56-163140 (A) (43) 15.12.1981 (19) JP

(21) Appl. No. 55-67357 (22) 21.5.1980

(71) KUREHA KAGAKU KOGYO K.K. (72) TOORU SASAKI(2)

(51) Int. Cl³. C08L27/16/(C08L27/16,C08L33/10)

PURPOSE: To provide the titled transparent resin compsn. which maintains ultraviolet shielding effect over a long period of time and exhibits excellent weather resistance of itself, containing a vinylidene fluoride resin and a high-molecular ultraviolet absorber in combination with a methacrylate resin.

CONSTITUTION: There is provided a vinylidene fluoride resin compsn. consisting of 50~97wt% vinylidene fluoride resin (A), 0.5~40wt% methacrylate resin (B) (e.g. methyl methacrylate homopolymer or a copolymer obtd. from at least 70mol% methyl methacrylate and methyl acrylate), and 0.5~20wt% high-molecular ultraviolet absorber (C) having an MW of 300 or higher (e.g. benzophenones or benzotriazoles). By using the resin (B), there can be obtd. a compsn. which has excellent weather resistance and maintains ultraviolet shielding effect over a long period of time, superior to those of a compsn. composed of the resin (A) and the agent (C).

09 日本国特許庁 (JP)

1D特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭56—163139

⑤Int. Cl.³C 08 L 27/06

識別記号 101 庁内整理番号 6946—4 J 7167—4 J 43公開 昭和56年(1981)12月15日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 10 頁)

毎塩化ビニル樹脂組成物

51/00

.

願 昭55-66893

②特②出

图355(1980)5月20日

@発 明

釜田和正 大竹市黒川3丁目3-2

⑩発 明 者 大坂宜久

者

大竹市小方2丁目5-19

加発 明 者 兼田正弘

大竹市黒川3丁目1-2

⑪出 願 人 三菱レイヨン株式会社

東京都中央区京橋2丁目3番19

号

仍代 理 人 弁理士 告沢敏夫

明 和 4

1. 発明の名称

塩化ビニル樹脂組成物

- 2. 特許請求の範囲
 - (I) 少くとも 8 0 重量 5 が塩化ビニルである ボリ塩化ビニル重合体および/又は共重合体 9 9.9 ~ 8 0 重量部と、
 - (B)(A) 少くとも80重量がメチルメタクリレートであり、100m8のクロロホルム中に0.1 タの重合体を溶解した溶液について25℃で測定した電元粘度(カΦP/C・)が2以上である重合体又は共重合体10~45重量部の存在下に、
 - (B) アルヤル基の炭素数が1~18のジェクリル酸アルキル30~70重量をアルキル第の炭素数1~18のアクリル酸アルキル70~30重量をとからなる混合物40~70重量部を、(B)成分のマ**p/Cが1以下となるような条件で重合し、得られた(A)。

(B) 両成分を含む重合体の存在下に、

(C) メチルメタクリレート50~100重量 がとそれと共重合可能なモノマー50~0 重量がとから成るモノマー又はモノマー混 合物5~40重量部を、(C)成分のサッp/C が 2以上となるような条件で重合((A),(B), (C)成分の和は100重量部)して得られる

とから成る良好な加工性を有する塩化ビニル

三段重合物 0.1 ~ 2 0 重量部

3. 発明の詳細な説明

本発明は加工性の良好な塩化ビニル系樹脂組 成物に関する。

ポリ塩化ビニルは良好な化学的物理的性質を有し、広く用いられているが種々の意味で加工性が悪いという欠点が有る。即ち格融粘度が高く、流動性が悪く、加工温度が熱分解温度に近い為に成形加工領域が狭く、ゲル化速度が遅いためにロール温線操作等で速かに粉体から均一な路融物となり難く落敵成形物の袋面状態が劣

特開昭56-163139(2)

悪になる場合が多い。可数剤の級加がこれらの 欠点の一部を解決することは良く知られている が、可型剤の揮発逃数等の問題がある他に機械 的性質の低下をもたらし、硬質ポリ塩化ビニル 用念の金面的解決にはほど違い。

本発明者らは以上の点を考慮して広範囲な検討を行つた結果、前記ポリメテルメタクリレート系が有する優れた加工特性を有しながら、且つ優れた間性の持続性をも有し、しかもブレートアウト現象のない組成物を得ることに成功し本発明に到達した。

本発明は(I)少くとも80重量が塩化ビニルであるボリ塩化ビニル重合体および/又は共重合体99.9~80重量部と、

未ゲル化物の発生(フインシュアイとも呼ばれる)等の成形品の商品価値を落とすような欠点を有している。又上記メナルメタクリレート共重合体は、本質的に金属面への粘着性が大きくそのうえ、溶融粘度が高いため、メテルメタクリレートを主成分とする共重合体を抵加した塩化ビニル系樹脂組成物の成形加工時には定めて、漁飯抵抗)が著しく増大するという生産性に関連した欠点が見出されている。

これらの欠点を改善する目的で種々看剤の併用も検討されているが、塩化ビニル系樹脂組成物の物理的性質の保持面から使用量に上限があるうえ、この範囲内でも滑性の持続性の欠除に成形品表面へのブルーム加工成形時の金型等への看剤の付着(ブレートアウトとも言う)等の欠点がさらに生起するため一般的な解決法とはなりえていない。

上記の問題点を一挙に解決する組成物として すなわち塩化ビニル樹脂の。透明性を保持し、高 温での伸度、探絞り成形などの二次加工性を向

(II)(I)少くとも80重量がメチルメタクリレートであり、100配のクロロホルム中に0.1 mの重合体を将解した密液について25℃で測定した還元粘度(π sp/C)が2以上である重合体又は共重合体10~45重量部の存在下に、

(B) アルキル基の炭素数が1~18のメタクリル酸アルキル30~70重量 多とアルキル基の 炭素数1~18のアクリル酸アルキル70~30 重量 5 および必要に応じ多官能性単量体を含む 混合物40~70重量部を、(B) 成分の 1 ap/c が 1 以下となるような条件で重合し、得られた(A)。 (B) 両成分を含む重合体の存在下に、

(ロメテルメタクリレート50~100重量がとそれと共重合可能なモノマー50~0重量がとから成るモノマー又はモノマー混合物5~40重量部を、(C)成分のカット(C)成分の和は100重量部分条件で重合((A)、(B)、(C)成分の和は100重量部とからなる良好な加工性を有する塩化ビニル制
胎組成物であり、ポリメテルメタクリレートの

語解略56-163139(3)

有する二次加工性を具備したまま、優れた滑性 の持続性を有し、しかも成形加工時にブリード やブレートアウトのない透明な新規な塩化ビニ ル系組成物を提供するものである。

本発明の特徴は、側成分において低分子量の メタクリル酸エステルと、アクリル酸エステル の共重合体(個)成分)の内偶と外偶に比較的高 分子量のメチルメタクリレット系重合体(A)。(C) 成分を配置した、いわゆるサンドイッチ構造を とらせることに有る。このサンドイツチ構造は 少くとも80%がメテルメタクリレートである 重合体でかつすsp/cが2以上の重合体ラテック ス(W)成分)の存在下に、 pep/c が1以下にな るような条件下でメタクリル酸エステルとアク リル酸エステルの混合物(四)成分)を添加重合 し、更にW及びBD成分を含有するラテツクスの 存在下にカap/Cが2以上になるような条件でメ ナルメタクリレート又はこれと共重合可能なモ ノマー成分50多以下を含む混合物(心成分) を抵加重合する特に乳化系の三段重合法を適用

いと考えられるにもかかわらず得性の持続性を 関寄せずむしろ得性の持続性を高めるという 常性の特殊性を高めるという なべき効果をも有しており、以上の効果は従来 の公知の組成物では達成することができない。 例えばサンドイッテ構造の中身に当る(B) 成かの分 な化ビニル樹脂と相容性の悪いステレンを加え た場合は、ブリード、ブレートアウト等を起し た場合は、ブリード、ブレートの付着物が増 加するのみでなく透明性も低下する。 及象により得性の長期の持続性にも限界がでて くる。

することにより容易に得られる。このサンドイッテ構造を形成するためには、二取目以降の存在下重合に於て乳化剤を新たに添加することなく重合を行い、(B)成分、(C)成分単独のポリマーの形成を実質的に押えねばならない。

本発明の組成物に用いられる三段重合物において、(A)成分の含量は三段重合物100重量部中10~45重量部、好ましくは20~40部である。45部をこえると滑性が扱われ、10部未満では潜性以外の二次加工性が扱われ、且つ滑性の持続性も悪くなる。

15 55.

特開船56-163139(4)

(A) 成分の分子量が大であることは本発明の一つの特徴であり、少くとも ₹ ₹ ₹ ↑ 2 以上を示すような分子量であることが優れた二次加工性ならびに希性の持続性を発揮するために必要である。 2 未満ではポリメチルメタクリレートの加工性に及ぼす効果が認められない他に(B) 成分との相類効果も小さくなつて着性の持続性も低下してくる。

特性等物性面で劣悪となる。

B成分で用いられるアクリル酸エステルとし ては、例えばエチルアクリレート、プチルアク リレート、イソプチルアクリレート、2~エチ ルヘキシルアクリレート等が使用出来、メタク リル酸エステルとしては、例えばメチルメタク リレート、エチルメタクリレート、プチルメタ クリレート、ペンジルメタクリレート等が使用 出来るが、アクリル酸エステルは特にガラス転 移程度の低い単量体例えばプチルアクリレート、 2~エテルヘキシルアクリレート、エチルアク リレート等を用いた場合に効果が大きい。又と の成果を発揮させるためには、(B)成分中のメタ クリル酸エステルとアクリル酸エステルがラン ダム共重合の形をとらせることが必要であり、 メタクリル酸エステルにアクリル酸エステルを グラフトさせたり、又はその逆にした結合様式 をとらせることは好ましくない。即ち生成物の 中に例えばプチルアクリレート等の結合がプロ ツク的に存在すると最終生成物を塩化ビニル系

等の多官能性単量体を(A)成分中に用いることも 可能であるが、この場合の使用量は2 多以下が 好ましい。

三段重合物100重量部中の四成分の含量は 4 0~7 0 重量部、好ましくは5 0~6 0 部で ある。40部未満では滑性が損われ、また70 部を越えると二次加工性および帯性が失われる。 (B)成分の大きな特徴は分子量を極めて低く保つ ことであり、(B)成分単独の 9 sp/c を少くとも 1 以下にすることが優れた微性の持続性を得るた めに必要であり、好ましくは 7 sp/c が 0.8~0.2 である。 n sp/c が 1 を整えると(B)成分の特徴で ある滑剤的役割が失われ、最終的に三股重合物 は優れた荷性を示さなくなる。(13)成分を構成す るモノマー中、メグクリル酸エステルは30~ 70重量を、アクリル酸エステルは70~30 重量をである。アクリル酸エステルが70多を 魅えると、最終生成物のゲル化挙動が循端に遵 くなつてしまうために、金属面からの離型性、 押出量など滑性への効果は良好であるが、安面

樹脂に混合した組成物は全く透明性を失うこと になる。

三段重合物100重量部中の(C) 成分の含量は5~40重量部、好ましくは10~30部分の含量である。5部未満では優れた二次加工性を充分に優別、脱水、乾燥等の移動では一次では10元素をおこしたである。(C) 成分は50元素を対したなり、生産でののでは50元素を対したのであるが、最終に使うなが、であるがであるがである。(C) などであるが、などになる。(C) などののでは50元とであるが、などになる。(C) などののでは50元とがのであるが、などのであるができる。(C) などのであるがである。(C) などのである。(C) などのである。

三段重合物の合成は特に乳化重合で行われる ことが好ましいが、それに用いる乳化剤は通常 知られるものが、又重合開始剤としては水溶性、 抽溶性の単独系またはレドックズ系が用いられ る。また各重合体の ₹ 40/C は連鎖移動剤、重合

特開始56-163139(5)

製度等の一般の方法にて任意に調節される。以上の要領で合成された三段重合物(II)を堪化ビニル樹脂(II)と混合する方法は一般に行われている方法に従い等に制限はない。

得られた塩化ビニル樹脂組成物には必要により安定剤、滑剤、耐衝撃強化剤、可塑剤、着色剤、充填剤、発泡剤等を加えることもできる。

下配実施例、比較例中、部は重量部をあらわ し、各例の(A)。(B)。(C)各成分のマ*p/C は、あら かじめ作成した各モノマー組成についてのュー オクチルメルカブタン量とマ*p/C との検量額か ら求めたものである。

実施例1

提件機および環流冷却器つき反応容器にイオン交換水280部、ジオクチルスルホコハク酸ソーダ1.5部、過強酸アンモニウム0.2部、W 成分のメチルメタクリレート30部、ローオクチルメルカブタン0.003部の混合物を仕込み、容器内を鑑案にて登換したのち、提件下で反応容器を65℃に昇温して2時間加熱提供した。

-ト20部、n-オクチルメルカプタン 0.5 部の混合物を仕込み、容器内を留業置換した後、 提押下で反応容器を6.5 ℃に昇極して 2 時間加 熱提押する。つづいて(C)成分のメチルメタクリ レート 5.0 部と n - オクチルメルカプタン0.005 部との混合物を3.0 分間かかつて添加し、更に 2 時間提押して重合を終了し、以下実施例1.と 同様にして重合物を製造した。

比較例3

実施例1における(C)成分のメテルメタクリレート20部とn-オクテルメルカプタン 0.002部との混合物と(A)成分のメテルメタクリレート30部とn-オクテルメルカプタン 0.003部との混合物を加え、本比較例3の(A)成分として用い、(C)成分の添加をしない以外は実施例1と同様にして重合物を製造した。

比較例 4

反応容器にイオン交換水280部、ジオクチルスルホコハク酸ソーダ 1.5部、過硫酸ナンモニウム 0.2部、メチルメタクリレート80部、

つづいて(B)成分のメチルメタクリレート 3 0 部、n - プチルアクリレート 2 0 部、n - オクチルメルカプタン 0.5 部の混合物を 1 時間にわたつて概下し、添加終了後更に 2 時間提拌した。しかる後、この反応系に(C)成分のメチルメタクリレート 2 0 部、n - オクチルメルカブタン0,002 部の混合物を 3 0 分間かかつて添加し、更に 2 時間提拌し重合を終了した。 得られたエマルジョンは冷却後塩化アルミニウムを用いて塩析し、貯温、洗浄、乾燥して重合物を製造した。

比較例 1.

(B) 成分の組成をスチレン30部、プチルアクリレート20部、n-オクチルメルカブタン0.5部とする以外は実施例1と同様な条件で重合物を製造した。

比較例2

実施例1で用いた反応容器にイオン交換水 280部、ジオクチルスルホコハク酸ソーダ1.5 部、過硫酸アンモニウム 0.2 部、(B) 成分のメテ ルメタクリレート 3 0 部、ュープチルアクリレ

n - プチルアクリレート20部、n - オクチルメルカプタン1.2部を仕込み、容器内を観象置換した後、攪拌下で反応容器を65℃に昇級して2時間加熱攪拌して重合を終了し、以下実施例1と同様にして重合物を製造した。

上記各例の重合物の適量をポリ塩化ビニル樹脂(平均重合度 7 1 5) 1 0 0 部、ジブテル錫メルカプト 2 0 部、エポキン系助剤 1 0 部、ジブテル錫マレート 0 5 部、滑剤 0 3 部と共にヘンシェルミキサーにて混合して得られた塩化ビニル系樹脂組成物の加工性の測定結果を表ー1によとめて示した。

なお比較例 5 は重合物のみを添加しないで評価したものである。

	1	重合物の銀底						加工作性									<u> </u>	
	:	(A) 成分		(4) 成分 (8) 成		政政分 (2)成分		ロール滑性		1	。グル化等性		プレート アクト (プルーム)	建剪性**		高型引張り仲度		
1	i	組成	90PC	組成	7=P/C	組成	PPP/C	1.0 ph	3. 0 phr	5.0 phr	2.0 pbr	Tmax	Mmax		金通	Haze	550	
1	- 1	MMA		MOM BA	1	MMA		T			(min)	(mim)	(kg/cm)		(96)	(94)		
突曲例		80	5.0	80/20	0.6	20	5.0	8,5	4,0	4.2	18	1.8	5.0	0	85.0	8.0	230	
; 	1	~		B t/BA		-			[· · · · · · · · · · · · · · · · · · · 			
比較例	1	80	5.0	80/20	0, 6	20	5.0	8.5	40	4.2	10	2,8	4.7	×	85.0	8.0	230	
!	-			MMA/BA		•			7		f	۵						
-	2			80/20	0.6	50	5.0	8.0	8.4	8.6	7	1,8	4.9	O	84.0	9. 2	180	
	8	50	5.0	30/20	0.6			8.0	3.5	3, 6	5	4.5	4.0	0	88.0	8,6	180	
•	4		-	80/20	0.6		_	2.9	8, 4	3.5	5 .	1.8	4.6	0	80.0	10,0	220	
. 1	5								·		(8)	(3,0)	(4.8)	(Δ)	(84,0)	(8,0)	(150)	

(MMA 1 メナルメタクリレート。 Bit ステレン。 BA 1 nープテルアクリレート) (表中 () は重合動を凝加しない場合の動性)

- *1 ロール得性:6インチロールを用い、ロール混練温度200℃×195℃、ロール間隔1mm、試料100ヶにて混練し、5分裂にロール表面からの剝離性を比較した。評価は通常の5点法、5が剥離最高、1が剝離最低、数値の5に近い程滑性が大になることを示す。なお、phr はポリ塩化ビニル100部に対する重合物の部数である。
- *** スチックネス:ロール得性に用いた配合と同一で、ロール混練温度 2 0 5 ℃ × 2 0 0 ℃、間隔 1 mm、試料 1 0 0 g にて 混練し(但し重合物添加量、塩化ビニル樹脂に対して 2 ph i)、ロール面にシートが粘着し、はがれなくなる時間を制定する。この時間が長い程高温での看性特疣性が優つている。
- *8 グル化特性:ブラベンダーブラスチコーダーを用いて測定した時の最大トルクに到るまでの時間(Tmax)を示し、値の小さい程グル化が早い。温度170℃、回転数30 rpm 、 充填量500、予熱5分、抵加量

3. 0 phr .

- *4 透明性:ロール得性に用いた配合と同一で 重合物添加量は塩化ビニル樹脂に対して3 phrの試料を用いて、5分混練した試料を 185℃に加圧プレスし、厚さ2mmのプレ ス板を作成後、積分球式へ・ズメーターで 測定した(JISK-6714 に単じて脚定)。
- *8 高温引張り伸度:ロール滑性に用いた配合と同一で、重合物能加量は塩化ビニル樹脂に対して3 phr の試料を用いて5分混練した試料を185℃で加圧ブレスし、厚さ1mmのプレス板を作成後、ダンベル試片として150℃に調阻したテンシロン引張り試験機を用いて破断伸度を測定。引張り速度50 mm/min。

表-1から明らかなように、全ての成分を一段で重合した場合は比較例4のように帯性への効果は全く認められず、(A) 成分と(B) 成分のみからなる二段重合組成物の比較例3は滞性が劣るのみならず、ゲル化速度が遅くなり、(B) 成分と

(C) 成分のみからなる二級重合組成物の比較例 2 も滑性が大巾に劣る。また比較例 1 は滑性が良 好であるが、持続滑性(ステックネス)ゲル化 特性が本発明の組成物より劣り、特にブレート アクトをおこすという欠点がある。

実施例2~5、比較例6~8

実施例1で製造したと同様な条件で、但しWのモノマー成分をメテルメタクリレート30部、(B)のモノマー成分をロープテルメタクリレート30部、(C)のモノマー成分をメテルメタクリレート20部。(C)のモノマー成分をメテルメタクリレート20部とし、部分をメテルメタクリレート20部とし、一個整し、表ー2に示すような種々のするp/Cを有する実施例2~5ならびに比較例6~8の重合物を製造し、実施例1と同様の配合を複化ビニル物脂組成物をつくりその加工性を制定し、結果を表ー2に示した。

表 − 2 から明らかなように(A)成分、(C)成分の マ = p/C が 2 未満の場合看性が劣ると同時にゲル 化速度が遅く、高温での引張り伸度も劣る。ま た(川成分の psp/c が 1 を C たると(比較例 7) 特性が振端に劣る。これら比較例に比べ、本発 男例は加工性の全てが優れている。

表	2
---	---

	;		重合物 4	り組成		•	t n			T #	性	•		
	(A) EX	分	阅放分		(C) 成分		ロール情		住	ステックネス	ゲル化特性		1	
,	メルカプタン (部)	P.P/C	メルカプタン (部)	7 *P/C	メルカアタン (音)	**P/C	1,0 pbr	3,0 phr	5, O phr	2.0 phr	Tmax	Mnax	高無引張り仲氏	
					1	٠.				(ala)	(aim)	(kg/cm)	(5	
を施例2	0.003	5,0	0.5	0, 5	0.002	5, 0	3.6	4,0	4.8	30	1,6	4.8	230	
					<u> </u>					. !	;	<u>۰</u> ۰۰۰,		
- 3	0.01	8,0	0.5	. 0.5	0.002	5,0	3.5	3,9	4, 1	30	1,7	4.8	··· 210	
			į		1		:	7.				* .		
- 4	0.003	5, 0	0. 8	0.5	0.006	3,0	8.6	4.0	4.8	30	1.6	4,9	200	
			,]			: "		1 !				
- 5	0.02	2,0	0. 8	0, 5	0.002	5,0	8.6	8,8	4.0	25	1,8	4.6	210	
]		. !	ļ.								
七較何 6	0, 05	1, 0	0, 15	0. 5	0.002	5.0	8.0	8,4	8,5	8	8, 5	4.8	180	
٠							• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		·,					
- 7	0.003.	5,0	0. 5	2, 0	0.002	5.0	2.9	3,2	8,4	5	1, 5	4.9	210	
										1				
- 8	0.003	5, 0	0.5	0.5	0,03	1.0	8.1	8.4	8,6	7	3.8	4.1	170	

吳雄例 6~8、比較例 9~10

実施例1で製造したと同様な条件で、但し(B) 成分のモノマーは全てエチルメタクリレート30部、 a ープテルアクリレート20部とし、(A) 成分及び(C) 成分のモノマーを扱ー3のように変え、表ー3に従つて a ー オクテルメルカブメンを避量加えて各実施例、比較例の重合物を製造した。各重合物を用い、実施例1と同様の配合で各塩化ビニル樹脂組成物をつくり、その加工性を評価し、結果を表ー3に示した。

表 - 3 から明らかなように(B) 成分、(C) 成分が本発明の範囲でも(A) 成分のメテルメタクリレートのコモノマーのョープテルアクリレートが20 手を越えると、ロール滑性(滑性の特殊性)は大巾に実施例6より劣る。

また、(A)成分、(B) 成分が本発明の範囲でも(C) 成分のメテルメタクリレートのコモノマーのエ テルメタクリレートが50 多を魅えるとロール 骨性は実施例7より大巾に劣る。

表 - 3

	重合物の組成									加工等性							
. •	i .	A) 成分		(B) 成		(C) 成分			ロール荷性		ステンクネス: ゲル化特性			7			
	モノマニ 組成(部)	メルカプタ ン量 (部)	7 op 6	メルカブタ ン量 (部)	7 *P/C	モノマー 組成 (部)	メルカブタ ン量 (部)	7 =P/C	1.0 phr	8.0 pbr	5.0 phr	2.0 phr	Tmex	j	高無引張り仲島		
	MMA BA					MMA	;					(min)			·		
支施例6	/ 4	0.008	4,0	0, 5	0,6	20	0.002	5,0	3.5	4,0	4.2	18	1,3	4.9	220		
	AMOM					MMA	*****								 		
~ 7	3.0	0.003	5. Q	0. 5	•	15/5		8,0	8, 6	4,1	4. 8	17.5	1,4	4.9	210 -		
	MOMA BA					MMA/BA		'	•				:	j			
- 8		0.003	4.0	0.5	~	15/5	•	4,0	3.6.	4.1	4.2	18	1,2	4,9	200		
	•					MMA				***********							
七較例9	20/10	0,001	4.0	0, 5	-	20	• •	5.0	8,4	3.6	3,8	8	1.5	4.5	190		
* *** *** ***	MMA	~~				MMA	7			i							
- 10	80	0,003	5,0	0.5		B 12	0.0015	8.0	8.1	8.4	3, 5	6	1,4	4.5	180		

(BMA: エチルメタクリレニト)

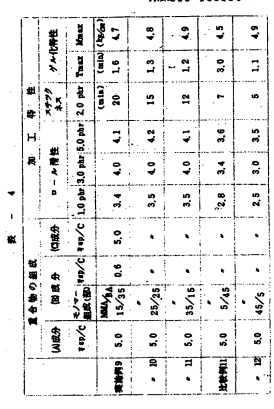
夹施例 9 ~ 11、比較例 11 ~ 12

実施例1で製造したと同様な条件で、但し(B) 成分のモノマー組成を表 - 4 のように変え、 n - オクチルメルカブタンは(A) 成分、(B) 成分、(C) 成分とも実施例1と同量だけ加えて各実施例、 比較例の重合物を製造した。

各重合物を用い、実施例1と同様の配合で、 各塩化ビニル樹脂組成物をつくりその加工性を 棚定し、表 - 4 に結果を示した。

表~4から明らかなように、(B)成分のメチルメタクリレート含量が30多未満(比較例11)となるとロール滑性が低下すると共にステックネスも低下し、ゲル化速度が転端に遅くなる。またメチルメタクリレートの含量が70多を越える(比較例12)とロール滑性、スチックネスが低下する。

特許出願人 三菱レ1日ン株式会社 代理人 弁理士 吉 沢 敏 を



手 続 補 正 書

昭和 36 年 3 月 9 日

特許庁長官 鳥田春樹 段

- 1. 事件の表示 特赦昭35-66893号/
- -2. 発明の名称
- 塩化ビニル製脂組成物 3. 補正をする者
 - 事件との関係 特許出額人

東京都中央区京橋二丁目3番19号

(603) 三菱レイヨン株式会社

取締役社長 金 澤 脩 三

4. 代 理 人

東京都中央区京橋二丁目3番19号

三美レイヨン株式会社 内

(6949) 弁理士 吉 沢 飯

5. 補正命令の日付 (自発・補正)

6. 補正の対象。

明細書の発明の詳細な説明を構

7. 補正の内容

排開昭56-16313900

- (/) / / 頁 # 行「ならびに潜性の持続性」の語 を削除する。
- (2) / / 頁 6 行「加工性」を「二次加工性」と 訂正する。
- (J) / / 頁 6 ~ 8 行「他に・・・・してくる」の部分を削除する。
- (4) ユュ頁6行「比較例6~8」を「比較例6」 と訂正する。
- (3) 2 3 夏下から 3 行~ 2 3 夏 / 行「(A)成分、……劣る。また」の部分を削除する。
- (6) コリ買ノ行「比較例ク」を「比較例6」と 訂正する。
- (グ) ユョ買ュ行「これら」を「この」と訂正す。 る。
- (5) 2 * 買、表ー2中、「比較例 6 の行」と「 比較例 8 の行」とを削除し、「比較例 7 」を 「比較例 6 」と訂正する。
- (9) 3 ま 頁 / 行 「比 較 例 9 ~ / 0 」を 「比 較 例 9 ~ / 0 」を 「比 較 例
- (10) 2 1 頁 / / ~ / 4 行「四 成分、・・・・また、」

- の部分を削除する。
- (ハ) 36買、扱ー3中、「比較例9の行」を削除し、「比較例10」を「比較例11と訂正する。
- (/2) 2.7頁 / 行「比較例 / / ~ / 2 」を「比較、 例 8 」と訂正する。
- (パ) 28買、表一4中、「比較例 / / の行」を 削除し、「比較例 / 2」を「比較例 8」と訂 正する。
- (14) 19頁 / ~ 5 行「(B) 成分・・・・ 遅くなる。 また」の部分を削除する。
- (/3) ュリ頁 6 行「比較例 / 2 」を「比較例 8 」 と訂正する。